Searching PAJ 1/1 ページ

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 2002-062655 (43)Date of publication of application: 28.02.2002

(51)Int CI. 603F 7/039
008F212/14
008K 5/09
008K 5/17
008K 5/58317
008L 25/18
603F 7/004
H01L 21/027
/(008F212/14
038F212:12
008F220:18

(21)Application number: 2000-250174 (71)Applicant: TOKYO OHKA KOGYO CO LTD

(22)Date of filing: 21.08.2000 (72)Inventor: OMORI KATSUMI KINOSHITA YOHEI

YAMADA TOMOTAKA TAKAYAMA JUICHI

式(a4)

(54) CROSSLINKABLE POSITIVE TYPE RESIST COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a chemical amplification type crosslinkable positive type resist composition having high resolution, excellent in etching resistance and capable of forming a resist pattern adaptable to a recent tendency to form a thinner film. SOLUTION: In the crosslinkable positive type resist composition containing (A) a resin having alkali solubility increased by the action of an acid and (B) a compound which generates the acid when irradiated with radiation, the component (A) is a copolymer containing a constitutional unit of formula (a1) (where R is H or methyl), a constitutional unit of formula (a2) (where R is H or methyl), a constitutional unit of formula (a3) (where R1 is H or methyl; R2 is lower alkyl; and (m) is an integer of 3-7) and a crosslinking type constitutional unit of formula (a4) (where R1 is H or methyl: R3 and R4 are each lower alkyl; (n) is an integer of 1-3; and

A is a single bond or a (n+1)-valent organic group).

四公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-62655 (P2002-62655A)

(43)公開日 平成14年2月28日(2002.2.28)

(51) Int.Cl.7	識別記号		FΙ				テーマコード(参考)
G 0 3 F 7/039	601		G 0 3 1	7/039		601	2H025
C08F 212/14			C 0 8 1	212/14			4 J 0 0 2
C 0 8 K 5/09			C 0 8 F	5/09			4 J 1 0 0
5/17				5/17			
5/5317				5/5317			
		審查請求	未請求 *	お地域の数8	OI.	(全 8 百)	最終百に続く

(21)出願番号 特願2000-250174(P2000-250174) (71)出願人 000220239 東京応化工業株式会社 (22)出願日 平成12年8月21日(2000.8.21) 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 (72)発明者 大森 克実 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東 京店化工業株式会社内 (72)発明者 木下 洋平 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東 京応化工業株式会社内 (74)代理人 100071825 弁理士 阿形 明 (外1名)

般式

[化3]

一般式

【化4】

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 架橋化ポジ型レジスト組成物

(57) 【要約】

【課題】 高解像件で耐エッチング性に優れ、しかも最 近の薄膜化に対応しうるレジストパターンの形成が可能 な化学増幅型の架橋化ポジ型レジスト組成物を提供す

【解決手段】 (A) 酸の作用によりアルカリに対する 溶解性が増大する樹脂及び(B) 放射線の照射により酸 を発生する化合物を含有してなるレジスト組成物におい て、(A)成分が、(a1)一般式

[化1]

(Rは水素原子又はメチル基)で表わされる構成単位、 (a₂) →₩元

[(E2]



(R1は前記と同じ、R3及びR4は低級アルキル基、n は1~3の整数、Aは単結合又はn+1価の有機基)で 表わされる架橋型構成単位を含む共重合体である架橋化 ポジ型レジスト組成物とする。

(R1は水素原子又はメチル基、R2は低級アルキル基、

mは3~7の整数) で表わされる構成単位及び(a₄)

(Rは前記と同じ)で表わされる構成単位、(a3)-

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) 酸の作用によりアルカリに対する 溶解性が増大する樹脂及び(B)放射線の照射により酸 を発生する化合物を含有してなるレジスト組成物におい て、(A) 成分が、(a1) 一般式

[化1]

(式中のRは水素原子又はメチル基である)で表わされ る構成単位、(a2)一般式

[化2]

単位、(a3)一般式

[化3]

(式中のR1は水素原子又はメチル基、R2は低級アルキ ル基、mは3~7の整数である)で表わされる構成単位 及び (a4) 一般式

(式中のR1は前記と同じ意味をもち、R3及びR4は低 級アルキル基、nは1~3の整数、Aは単結合又はn+ 1 価の有機基である) で表わされる架橋型構成単位を含 お共重合体であることを特徴とする架橋化ポジ型レジス ト組成物。

【請求項2】 構成単位(a3)中のR2が炭素数2~4 の低級アルキル基である請求項 1 記載の架橋化ポジ型レ ジスト組成物。

【請求項3】 構成単位 (a4) 中のnが1であり、A

が炭素数1~20の直鎖状、若しくは枝分れ状アルキレ ン基又は部分的若しくは全体的に環化されたアルキレン 基である請求項1又は2記載の架橋化ポジ型レジスト組 成物。

2

【請求項4】 構成単位 (a4) 中のnが1であり、A が炭素数2~10の直鎖状アルキレン基、 R^3 及び R^4 が メチル基である請求項1又は2記載の架橋化ポジ型レジ スト組成物。

【請求項5】 (A) 成分が、構成単位(a1)50~ 80モル%、構成単位(a2)1~25モル%、構成単 位 (a3) 3~25モル%及び構成単位 (a4) 1~15 モル%からなる共重合体である請求項1ないし4のいず れかに記載の架橋化ポジ型レジスト組成物。

【請求項6】 (A) 成分が、2、38質量%濃度のテ トラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液に対する膜 減量5~500nm/秒を示すものである請求項1ない し5のいずれかに記載の架橋化ポジ型レジスト組成物。

【請求項7】 さらに、(C) 第三級脂肪族アミン又は (D) 有機カルボン酸又はリンのオキソ酸若しくはその (式中のRは前記と同じ意味をもつ)で表わされる構成 20 誘導体あるいはこれらの(C)成分と(D)成分の両方 を、それぞれ(A)成分100質量部当り0.01~

1. 0質量部の範囲で含有する請求項1ないし6のいず れかに記載の架橋化ポジ型レジスト組成物。

【請求項8】 (D) 成分がサリチル酸又はフェニルホ スホン酸である請求項7記載の架橋化ポジ型レジスト組 成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、高解像性で耐エッ チング性に優れるレジストパターンを形成可能な化学増 幅型の架橋化ポジ型レジスト組成物に関するものであ

[0002]

【従来の技術】最近、化学増幅型ポジ型レジストを有機 又は無機の下層反射防止膜と併用することにより、0. 15~0. 22 μm付近の解像性が達成され、このよう な微細なレジストパターンを必要とするリソグラフィー プロセスが実用化され、すでに一部量産されている。

【0003】一方、半導体素子の微細化のニーズはます ます高まり、KrFエキシマレーザーを用いた0.12 0.15 µmの微細パターンを必要とする次世代プロ セスの開発が進められている。このような高解像性を目 的とするリソグラフィープロセスにおいては、レジスト 膜厚の薄膜化(0.6μm以下)が求められるが、薄膜 化により形成されたレジストパターンは耐エッチング性 が劣るという問題が新たに生じてくる。

【0004】従来、ヒドロキシスチレン単位を含む重合 体又は共重合体をベース樹脂成分として用い、その水酸 基をジビニルエーテルなどによりベース樹脂間で架橋さ 50 せた、いわゆるクロスリンクタイプの化学増幅型ポジ型

【化7】

レジストが知られている(特開平6-148889号公 報、特開平8-305025号公報)。しかし、このよ うなクロスリンクタイプの化学増幅型ボジ型レジスト は、一般的には従来のレジストより耐エッチング性は向 上するが、レジスト膜を薄膜化した場合の解像性や耐エ ッチング件の点では十分に対応できないのが現状であ 3.

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、このような 事情のもとで、高解像性で耐エッチング性に優れ、しか 10 単位、(a3)一般式 も最近の薄膜化に対応しうるレジストパターンの形成が 可能な化学増幅型の架橋化ポジ型レジスト組成物を提供 することを目的としてなされたものである。 [0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、化学増幅 型の架橋化ポジ型レジスト組成物について鋭意研究を重 ねた結果、特定の構成単位を含む共重合体からなる樹脂 を用いることにより、高解像性で耐エッチング性に優 しかも薄膜化のニーズにこたえられるパターンを与 えるものが得られることを見出し、この知見に基づいて 20 本発明をなすに至った。

【0007】 すなわち、本発明は、(A)酸の作用によ りアルカリに対する溶解性が増大する樹脂及び(B)放 射線の照射により酸を発生する化合物を含有してなるレ ジスト組成物において、(A)成分が、(a1)一般式 【化5】

(式中のR1は前記と同じ意味をもち、R3及びR4は低 級アルキル基、nは1~3の整数、Aは単結合又はn+ 40 1価の有機基である)で表わされる架橋型構成単位を含 む共重合体であり、さらに場合により、(C)第三級脂 肪族アミン又は(D) 有機カルボン酸又はリンのオキソ 酸若しくはその誘導体あるいはこれらの(C)成分と (D) 成分の両方を含有してなる架橋化ポジ型レジスト 組成物を提供するものである。

[00008]

【発明の実施の形態】本発明の架橋化ポジ型レジスト組 成物においては、(A)成分である酸の作用によりアル カリに対する溶解性が増大する樹脂として、(a1) - 50

(式中のRは水素原子又はメチル基である) で表わされ る構成単位。(a2) 一般式

【化6】 R - C - C H 2-(II)

(式中のRは前記と同じ意味をもつ)で表わされる構成

(式中のR1は水素原子又はメチル基、R2は低級アルキ ル基、mは3~7の整数である)で表わされる構成単位 及び (a4) 一般式 [化8]

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
-C - C H_{2} - \\
C = O \\
C = O
\end{array}$$

$$\begin{pmatrix}
R^{3} \\
O \\
R^{4}
\end{pmatrix}_{n}$$

$$\begin{array}{c}
R \\
-C - C H_2 - \\
\downarrow \\
O H
\end{array}$$
(1)

(式中のRは前記と同じ意味をもつ)で表わされる構成 単位、(a2)一般式

【化10】

船式

【化9】

(式中の R^1 は水素原子又はメチル基、 R^2 は低散アルキル基、mは3~7の整数である)で表わされる構成単位及び (a_1) 一般式 [R:12]

(式中のRは前記と同じ意味をもつ)で表わされる構成 単位、(a3)一般式

#位、(a3) ─版正 【化11】

$$\begin{array}{c} R^1 \\ -C - C H_1 - \\ -C - C H_2 - \\ 0 \\ C - C \\ (C H_1)_n \end{array}$$

(式中のR¹は前記と同じ意味をもち、R³及びR⁴は低 級アルキル基、nは1~3の整数、Aは単結合又はn+ 1 価の有機基である)で表わされる契頼型構成単位を必 環構成単位とする大重合体を用いることが必要である。 【0009】この(A) 成分の樹脂は、構成単位

(a1) によりアルカリ可溶性及び耐エッチング性、構 成単位(a2)によりアルカリ不溶性及び耐エッチング 性が付与されている。また構成単位(a3)は、酸解離 性溶解抑制基を有する単位で、露光により発生する酸の 作用で第三級アルキル基が脱離し、エステル部がカルボ キシル基に変化する。したがって、露光前は(A)成分 の樹脂はアルカリ不溶性であったのが、露光後はアルカ リ可溶性に変化する役割を果たしている。このものの未 露光部は、該第三級アルキル基の2つのアルキル基が結 合したモノシクロアルキル基。すなわち環状基のため、 従来の鎖状第三級アルキル基、例えばtert - プチル 基よりも耐エッチング性に優れ、コントラストの差も大 40 きい。このモノシクロアルキル基は、シクロプチル基、 シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル 基、シクロオクチル基であるが、特に高解像性で焦点深 度幅が優れている点でシクロペンチル基、シクロヘキシ ル基が好ましい。上記構成単位 (a3) におけるR2で示 される低級アルキル基としては、酸解離性に優れている 点で、エチル基、プロピル基のような炭素数2以上のア ルキル基が好ましい。

【0010】次に、構成単位(a4)は、少なくとも2 構成単位(a4)はAが2~10の直鎖状 個のアクリル酸又はメタクリル酸第三級アルキルエステ 50 で、R³及びR⁴がメチル基のものである。

ルが、それぞれの第三般炭素原子に結合している1個の アルキル基にないて、有機基を介して連結した架橋型単位であって、繁光により発生する酸の作用により、構成 単位(a3)の場合と同様、エステル基がカルボキシル 基に変化し、繋光部の51重合体をアルカリ可溶性に変え る。一方、未繋光部においては、架橋基のまま残るの で、共重合体はアルカリ不溶性を維持する。このため、 アルカリ現像液に形成されるレジストパターンはコント ラストの差が大きく、耐エッチング性に優れたものとな る。

【0011】この構成単位(a4)におけるR3及びR4 の低級アルキル基の例としては、メチル基、エチル基、 n - プロピル基、イソプロピル基、n - プチル基、イソ ブチル基、tert - ブチル基、n - ペンチル基などを 挙げることができる。また、Aは単結合又は(n+1) 個の結合手を有する有機基、好ましくは炭素数1~20 の炭化水素基である。nが1の場合の炭化水素基の例と しては、直鎖状若しくは枝分れ状アルキレン基、シクロ アルキレン基又はアリーレン基などがあり、nが2の場 合の炭化水素基の例としては、上記のアルキレン基、シ クロアルキレン基又はアリーレン基の中の水素原子の1 個が脱離した三価の基を、またnが3の場合の炭化水素 基の例としては、上記のアルキレン基、シクロアルキレ ン基又はアリーレン基の中の水素原子の2個が脱離した 四価の基をそれぞれ挙げることができる。特に好ましい 構成単位(a4)はAが2~10の直鎖状アルキレン基

【0012】このような架橋型構成単位(a4)は、例 えばアクリル酸若しくはメタクリル酸又はそれらの反応 性官能的誘導体、例えば酸ハライド2ないし4分子を各 末端に水酸基を結合した第三級炭素原子をもつジオール 類、トリオール類又はテトロール類のような水酸基2な いし4個をもつアルコール類1分子と結合させて得られ る2ないし4個のエチレン性不飽和結合をもつジエステ ル、トリエステル又はテトラエステルから誘導される。 【0013】上記のジオール類としては、例えば、2、 3 - ジメチル - 2, 3 - プタンジオール、2, 3 - ジエ 10 チル - 2、3 - プタンジオール、2、3 - ジ - n - プロ ピル-2, 3-プタンジオール、2, 4-ジメチル-2, 4 - ペンタンジオール、2, 4 - ジエチル - 2, 4 ペンタンジオール、2、4 - ジ - n - プロピル - 2、 4 - ペンタンジオール、2、5 - ジメチル - 2、5 - ヘ キサンジオール、2、5 - ジエチル - 2、5 - ヘキサン ジオール、2、5 - ジ - n - プロピル - 2、5 - ヘキサ ンジオール、2、6 - ジメチル - 2、6 - ヘプタンジオ ール、2、6 - ジエチル - 2、6 - ヘプタンジオール、 2. 6 - ジ - n - プロピル - 2. 6 - ヘプタンジオール 20 のようなグリコール類を、トリオール類としては、例え ば2. 4 - ジメチル - 2. 4 - ジヒドロキシ - 3 - (2 ヒドロキシプロピル)ペンタン、2、4 - ジエチル -2. 4 - ジヒドロキシ - 3 - (2 - ヒドロキシプロピ ル) ペンタン、2、5 - ジメチル - 2、5 - ジヒドロキ シ・3・(2・ヒドロキシプロピル) ヘキサン、2,5 ジエチル - 2、5 - ジヒドロキシ - 3 - (2 - ヒドロ キシプロピル)へキサンのようなトリオール類、テトロ 一ル類としては、エリトリット、ペンタエリトリット

ロビル ハキサン、2,5
ロギン・3 - (2 - ヒドロ 又は一般式
方たりオール系 テトロ 【化15】
ト、ベンタエリトリット、
H₂C O CH, H₃C O CH, CH₃ CH₄ CH₄ CH₅

(式中のR¹は前記と同じ意味をもつ)で表わされるト リエステルである。

[0015] なお、本原則における(A) 成分においては、アルカリに対する溶解量がレジストパターンの解像性、レジストパターンの形な性、レジストパターンのを発した。 3 8質量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液に対する2 3 ℃における開放策が5~500 nm/粉、特に10~300 nm/砂の程間になるように調製することが好ましい。 [0016] この(A) 成分として用いられる各構成単位の含有耐冷については、物に刺根はないが、構成単位 20

3,4,5-ペキサンテトロールのようなテトロール額をそれぞれ挙げることができる。

【0014】これらのジエステル又はトリエステルの中で特に好ましいのは、一般式

(式中のR」は前記と同じ意味をもち、pは0、1又は2である)で表わされるジエステル及び一般式

(Aa) が50~80モル%、好ましくは65~80モル%、棚成単位 (aa) が1~25モル%、好ましくは5~20モル%、棚成単位 (aa) が3~25モル%、好ましくは5~20モル%、機成単位 (aa) が1~15モル%。受ければ6年のでは640 が1~15モル%。がましくは3~10モル%の範囲で選ば18。なお、棚成単位 (aa) ないし (aa) 以分にも、所望に応じ本作門の効果をそこなわない範囲において、これまで K 「F 用や A 「F 用のボジ型レジストのアクリの機誘導体以はメタウリル機需導体とはメタウリル機需導体とはメタウリル機震等になるができる。

【0017】また、本発明の架橋化ポジ型レジスト組成

物においては、(B) 成分である放射線の照射により機 を発生する化合物(以下、機発生剤と称する)として は、従来、化学物幅型ホトレジストにおいて使用される 公知の機発生剤の中から適宜選択して用いることができ るが、特に好ましいのは炭素数1~10のフルオロアル ナルスルホン機のオンのオニウム塩である。

【0018】 このようなオニウム塩の例としては、ジフェルヨードニウムのトリフルオロメタンスルホネート、 又はノナフルオロブタンスルホネート、ピス (4-te rt・ブチルフェニル) ヨードニウムのトリフルオロメ タンスルホネート又はノナフルオロブタンスルホネート、トリフェニルメルホニッとのトリフルオロメタンス ルホネート又はノナフルオロブタンスルホネート、トリ (4-メチルフェニル) スルホニウムのトリフルオロメ タンスルホネート又はノナフルオロブタンスルホンネート などを解することができるが、特に、ジフェニルヨー ドニウムスはピス (4-tert - ブチルフェニル) ヨ ードニウムストリフルオロメタンスルホネート又はノナ フルオロブタンスルホネートが好ましい。

【0019】本発明においては、この(B)成分の酸発 20 生剤は単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて 用いてもよい。その配合層は、前記(A)成分100質量部に対し、通常1~10質量部の範囲で選ばれる。この酸発生剤が1質量部未満では像形成ができにくいし、10質量部を超えると均一な溶液とならず、保存安定性が低下する。

【0020】本発明組成物においては、露光から露光後の加熱処理までの引き置き経時安定性、レジストバターが択、解験度の自止のため、必要に応じ、(C) 成分として第三級脂肪族アミンを含有させることができる。この第三級脂肪族アミンの例としては、トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリー・ブロピルアミン、トリイソブロピルアミン、トリー・ブチルアミン、トリイソブチルアミン、トリー・ロー・ブチルアミン、トリインブロピルアミン、トリエタノールアミン、トリブタノールアミンなどが挙げられる。これらの中で、特にトリエタノールアミンが好適である。

【0021】 これらの第三級動物族アミンは保強で用いてもよいし、2和以上を組み合わせて用いてもよい。また、その配合組は、露光から露光後の加熱処理までの引 40 岩置き総時安定性、レジストパターン形状、解像度などの点から、前記(A)成分100質単部に対し、通常 0.01~1.0質量部の範囲で選ばれる。

【0022】さらに、本控明組成物においては、(C) 成分の添加による感度労化を防止し、各種基板に対して 依存性をなくし良好なレジストパターンを得るために、 必要に応じ(D)成分として、有機カルボン酸又はリン のオキン機若しくはその誘導体あるいはこれらの(C) 成分と(D)成分の両方を含有させることができる。 【0023】この有機カルボン酸としては、最和又は不 籐和贈助族カルボン酸、脂環式カルボン酸、オキシカル ボン酸、アルコキシカルボン酸、ケカルボン酸、労店 族カルボン酸、例えばア・ヒドロキシ安息香酸。 0 - ヒ ドロキシ安息香酸、2,5 ジヒドロキシ安息香酸、 2,6 - ジヒドロキシ皮息香酸、3,4 - ジヒドロキシ 安息香酸、3,5 - ジヒドロキシ安息香酸、2 安息香酸、3 - ジセドロキシ安息香酸、アレフタル 酸、イソフタル酸などが挙げられる。これらの中で、特 にサリチル酸が好ましい。

【0024】また、リンのオナン酸替しくはその誘導体 の倒としては、リン酸、リン酸ジ・n・ブチルエステ ル、リン酸ジフェニルエステルなどのリン酸、あるいは そもものエステルのような誘導体、ホスホン酸・オステ ン酸ジメチルエステル、ホスホン酸ジ・コニルエステル、カスホン酸ジ・スニルエステル、ホスホン酸ジ・コニルエステル、 及びぞれものエステルのような誘導体、ホスマンで像、 フェニルホスフィン酸などのホスフィン酸及びぞれらの エステルのような誘導体が挙げられる。これもの中で、 特にフェニルホスオンを数ではしい。

【0025】 この(D) 成分の配合単は、前記(A) 成分100質量部に対し、適常0.01-1.0質量部の 範囲で選ばれる。この量が0.01質量部実演では、総 引きやテーバー形状を防止する効果が十分に発揮されないし、1.0質量部を超えるとレジストパターンの膜滅 りを生じる。総引き、テーバー形状及びレジストパターンの 関議りなどを効果が広計する点から、この(D) 成分の好ましい配合量は0.1~0.5質量部の範囲で ある。

【0026】本発明の架橋化ポジ型レジスト組成物は、 その使用に当って、上記各成分を溶剤に溶解した溶液の 形で用いるのが好ましい。この際用いる溶剤の例として は、アセトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノ ン、メチルイソアミルケトン、2 - ヘプタノンなどのケ トン類や、エチレングリコール、エチレングリコールモ ノアセテート、ジエチレングリコール、ジエチレングリ コールモノアセテート、プロピレングリコール、プロピ レングリコールモノアセテート、ジプロピレングリコー ル、又はジプロピレングリコールモノアセテートのモノ メチルエーテル、モノエチルエーテル、モノプロピルエ ーテル、モノブチルエーテル又はモノフェニルエーテル などの多価アルコール類及びその誘導体や、ジオキサン などの環式エーテル類や、乳酸メチル、乳酸エチル、酢 酸メチル、酢酸エチル、酢酸プチル、ピルビン酸メチ ル、ピルビン酸エチル、メトキシプロピオン酸メチル、 エトキシプロピオン酸エチルなどのエステル類を挙げる ことができる。これらは単独で用いてもよいし、2種以 上混合して用いてもよい。

或分と(D)成分の両方を含有させることができる。 【0027】本発明組成物には、さらに所望により混和 【0023】この有機カルボン酸としては、酸和又は不 50 性のある添加物、例えばレジスト膜の性能を改良するた めの付加的樹脂、可塑剤、安定剤、着色剤、界面活性剤 などの慣用されているものを添加含有させることができ る。

【0028】本発明組成物の使用方法としては、従来の ホトレジスト技術のレジストパターン形成方法が用いられるが、好頭に行うには、まずシリコンヴェーハのよう な支持体上に、又は必要に応じ有機系又は無機系反射的 に脚を設けた支持体上に、液レジスト組度物で溶液を ピンナーなどで塗布し、ブレベークして感光層を形成さ せ、これに例えばK F F 源状装置などにより、K F F エ キシマレーザー光を新空のマスクパターンを介して照婚 して像形成器光したのち、加熱処理する。なお、本発明 で用いる(A)成分中の1・アルキルシクロペキシル甚 は、アセタール号や16 F 1 プトキウカルボールオキ シ基に比べると、酸により酸離しにくい保護基であるた め、上記プレベークと需次後の加熱処理の温度は、それ を利13 3 で以上、特に14 0 て以上が寄ましい。

【0029】次に、これを規修液、例えばり、1~10 質量%テトラメチルアンモニウムとドロキシド水溶液の ようなアルカリ性水溶液などを用いて現像処理する。こ 20 形成方法でマスクパターンに忠実なパターンを得るこ とができる。本発明の架橋化ボン型レジスト組成物は電 子線用ボジ型レジストとしても好適である。

[0030]

【発明の効果】 本発明によると、高解像性で耐エッチン グ性に優れるレジストパターンを形成可能な化学増幅型 の架橋化ポジ型レジスト組成物が提供される。

[0031]

【実施例】次に、本発明を実施例により、さらに詳細に 説明するが、本発明は、これらの例によってなんら限定 30 されるものではない。

【0032】実施例1

(A) ヒドロキシスチレン単位63.0 モル%とスチレン単位10.5モル%と1・エチルシクロヘキシルアクリレート23.0 モル%と2.5・ジメチル-2.5・ヘキサンジオールのジアクリレート3.5モル%とからなる質量平均分量2500の共重合体(2.38質能分テラメチルアンモニウムヒドロキンド水溶液に対する23でにおける溶解量80人か)100質量能

(B) ジブェニルヨードニウムトリフルオロメタンスル 40 ホネート3 質量部、(C)トリエタノールアミン〇、1 6 質量部及び(D)フェニルホスホン酸の、16 質量部 を、乳酸エチル500 質量部に溶解し、さらにフッ素・ シリコーン条界価活性剤 [商品名「Rー08」(大日本 インキ社製)]を全量に対して0、1 質量部を添加した のち、礼径0、2 μmのメンブレンフィルターを通して み高し、ボンダレジスト溶物を得か。

【0033】一方、反射防止膜形成剤〔商品名「AR3」(シップレー社製)〕により、膜厚60nmの反射 防止膜を形成したシリコンウエーハ上に上記ポジ型レジ 50 12 スト落液をスピンコートし、ホットプレート上で140 でで90秒間プレベークすることにより、膜厚0.45 μmのレジスト層を形成した。

【0034】次いで、ハーフトーンマスクを介して縮小 投密露光装置NSRS-203B (ニコン社裏 NA= 0.68) により、KrFエキンマレーザーを選択的に 照射したのち、140でで90時間熱処理し、次いで 2.38質量%濃度のテトラメチルアンモニウムとドロ キシド水溶液により23でにおいて60秒間パドル現像 し、最後に100で60秒間ポストペークすることに よりボジ型のレジストパターンを得た。

【0035】このようにして、良好な形状の 0.13μ mホールパターンを得た。また、 0.13μ mのホールパターンが得られる焦点液硬輸は 0.5μ mであった。さらに、エッチングガスにCFi λ CHFi λ Cルリウムの観点対力を用い、エッチングナスに Δ Cをきの単位時間当りの観滅職はT.5nm/ Φ であった。

【0036】実施例2

字施例1において、(A)成分をヒドロキシスチレン単 位70.0モル%とスチレン単位15.0モル%と1-エチルシクロヘキシルアクリレート10.0モル%と 2. 5 - ジメチル - 2. 5 - ジヒドロキシ - 3 - (2 -ヒドロキシプロピル) ヘキサンのトリアクリレート5. 0モル%とからなる質量平均分子量25000の共重合 体(2,38質量%テトラメチルアンモニウムヒドロキ シド水溶液に対する23℃における溶解量100Å/ 秒) 100質量部に変えた以外は、実施例1と同様にし て、ポジ型レジスト溶液を調製し、次いで実施例1と同 様なレジストパターニングを行った。このようにして、 良好な形状の0.13μmホールパターンを得た。ま た、0. 13 μmのホールパターンが得られる焦点深度 幅は0.4μmであった。さらに、実施例1と同様にし て単位時間当りの膜減量を求めたところ、7.0 nm/ 秒であった。

【0037】実施例3

実施例 において、(B) 成分をジフェニルヨードニウ ムノナフルオロメタンスルホネート4.5 質量部に代え た以外は、実施例 1 と同様なしてボジ型レジストが後を 調製し、次いで実施例 1 と同様なレジストバターニング を行った。このようにして、良好な形状の0.13 μ ホールバターンを得た。また、0.13 μ mのホールバ ターンが得られる焦点深度幅は0.4 μ m であった。さ らに、実施例 1 と同様にして単位時間当りの測減量を求 めたととろ、7.5 m m / 9 であった。

【0038】比較例1

実施例1において、(A) 成分をヒドロキシスチレン単位65.0 モル%とスチレン単位20.0 モル%と1-エチルシクロヘキシルアクリレート15.0 モル%とからなる質量平均分子量1200の対策合体(2.38 質量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液に 対する23℃における溶解量80Å/秒)100質量部 に代えた以外は、字施例1と同様にして、ポジ型レジス ト溶液を調製し、次いで実施例1と同様なレジストパタ ーニングを行った。このようにして、ややテーパー形状 の0. 16 μmホールパターンを得た。また、0. 16 μ mのホールパターンが得られる焦点深度幅は 0. 4 μ mであった。さらに、実施例1と同様にして単位時間当 りの膜減量を求めたところ、8.0nm/秒であった。 【0039】比較例2

位70.0モル%とスチレン単位15.0モル%とte rt-ブチルアクリレート10モル%と2.5-ジメチ

ル-2、5-ヘキサンジオールのジアクリレート5、0 モル%とからなる質量平均分子量25000の共重合体 (2.38質量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシ ド水溶液に対する2.3℃における溶解量8.0 Å/秒) 1 00質量部に代えた以外は、実施例1と同様にして、ポ ジ型レジスト溶液を調製し、次いで実施例1と同様なレ ジストパターニングを行った。このようにして、良好な 形状の $0.15 \mu m$ ホールパターンを得たが、限界であ った。また、0. 15 μmのホールパターンが得られる 実施例1において、(A)成分をヒドロキシスチレン単 10 焦点深度幅は0.4 μmであった。さらに、実施例1と 同様にして単位時間当りの膜減量を求めたところ、1 2.0 nm/秒であった。

フロントページの続き

(51) Int.C1.7	識別記号	FI	テーマコード(参考)
C O 8 L 25/18		C O 8 L 25/18	
G O 3 F 7/004	5 0 1	G O 3 F 7/004	5 0 1
HO1L 21/027		(CO8F 212/14	
//(CO8F 212/14		212:12	
212:12		220:18	
220:18		220:20)	
220:20)		HO1L 21/30	5 0 2 R

(72)発明者 山田 知孝

神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東 京応化工業株式会社内

(72)発明者 高山 寿一

神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東 京応化工業株式会社内

F ターム(参考) 2HO25 AAO2 AAO9 AB16 ACO8 ADO3 BEOO BE10 BG00 CB14 CB16 CB17 CB41 CB51 CC20 DA34 FA17

4J002 BC071 BC121 DH028 EB116 EF098 EF118 EN027 EN107 EW048 EW128 EW138 GP03 4J100 AB020 AB07P AL08R AL62S ALG3S BAO3P BCO3R BCO4R

CAO6 JA38